Eur päisches Pat ntamt

European Pat nt Offic

Offic uropéen d br vets



EP 1 198 995 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

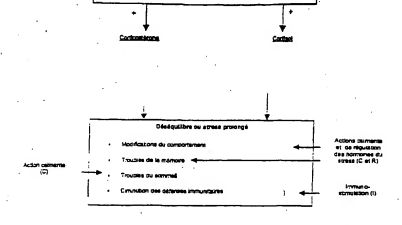
(43) Date de publication: 24.04.2002 Bulletin 2002/17

(51) Int CI.7: **A23L 1/30**, A23L 1/305, A61K 31/20, A23G 1/00

- (21) Numéro de dépôt: 01440050.1
- (22) Date de dépôt: 27.02.2001
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE TR
 Etats d'extension désignés:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorité: 17.10.2000 FR 0013298
- (71) Demandeur: Laboratoires Robert Schwartz 67400 Illkirch Graffenstaden (FR)
- (72) Inventeurs:
 - Schwartz, Robert 75016 Paris (FR)

- Chantereau, Sylvie
 67610 La Wantzenau (FR)
- Anton, Jean-Christophe 67000 Strasbourg (FR)
- (74) Mandataire: Littoff, Denis
 Meyer & Partenaires,
 Consells en Propriété Industrielle,
 Bureaux Europe,
 20, place des Halles
 67000 Strasbourg (FR)
- (54) Composition anti-stress destinée à être incorporée principalement à des véhicules nutritionnels
- (57) Composition anti-stress destinée à être incorporée dans des véhicules nutritionnels ou plus généralement assimilables par l'organisme humain, dans le but de lui procurer un triple effet calmant, régulateur des hormones du stress et immuno-stimulateur, caractérisée en ce qu'elle comporte :
- au moins un composant induant notamment une
- combinaison d'acides linoléique et linolénique dans un ratio permettant de diminuer la production des hormones du stress;
- au moins un composant pris dans le groupe des flavonoïdes; et
- au moins un composant ayant des propriétés calmantes.

Figure 1



EP 1 198 995 A

D scription

[0001] La présente invention concerne une composition en vue d'obtenir un triple effet calmant, régulateur des hormones du str ss et immuno-stimulateur.

[0002] Il est maintenant scientifiquement établi que le stress se développe selon les trois phases suivantes :

- dans un premier temps, le corps réagit à une situation extérieure d'agression par une réaction d'alarme qui est manifestée par plusieurs signes physiques, dont principalement une accélération du rythme cardiaque, une respiration courte et rapide, l'augmentation générale de la tension musculaire et une sécheresse de la gorge. Le but de cette réaction est d'améliorer l'oxygénation des tissus et de répartir le sang de manière différente dans l'organisme, en particulier vers sa périphérie. Ces mécanismes, mis en action par le corps, confèrent en principe à l'individu des dispositions physiques lui permettant de lutter contre l'agression extérieure;
- permettant de lutter contre l'agression extérieure ; dans un second temps, la résistance peut s'organiser: l'organisme est en principe prévu pour s'adapter à l'agression, puisqu'il dispose de tous les nutriments (oxygène, glucose, libération d'adénosine triphosphate) lui permettant de résister sur une période courte ou de moyenne durée à la situation vécue. Il met en fait en oeuvre ce qu'il est convenu d'appeler une "stratégie de survie". Les mécanismes qui sont mis à contribution par le corps peuvent cependant être soit en adéquation, soit en inadéquation avec la réponse optimale à apporter. Pendant cette phase, les performances intellectuelles diminuent, et on observe chez le patient une tendance à déprimer, voire à abuser de l'alcool ou d'autres drogues;
- vient ensuite le stade d'épuisement: les signes physiques sont une tension musculaire très forte, avec des maux de tête et des migraines fréquentes, et un transit intestinal perturbé (spasmes et douleurs).
 Dans certains cas, on note l'apparition d'ulcères et, d'une manière générale, il existe un effet de renforcement des pathologies sous-jacentes. A ce stade, le syndrome dépressif est franc.

[0003] Au cours de ces trois phases, le système nerveux intervient par une sécrétion de différentes hormones. Les plus connues sont l'adrénaline (sécrétée lors de la réaction initiale d'alarme), le cortisol et la corticostérone. D'autres monoamines sont également synthétisées et libérées. L'augmentation de ces hormones suite à une situation de stress donne à l'organisme les moyens de sa défense en stockant de l'énergie, en mobilisant des réserves et en le désensibilisant à certains types d'agressions tels que la douleur. A moyen et long terme cependant, les effets de ces hormones sont souvent néfastes, voir désastreux. Ell s provoquent un épuisement de l'organisme, le r ndent vulnérable aux

infections (diminution des d'fenses immunitaires) et altèrent les neurones (pertes de mémoire). Ces eff ts ont enfin un impact entre autres sur le système cardiovasculaire, le vieillissement de l'organisme et certain s conditions d'apparition d'un canc r.

[0004] Ainsi, l'élévation du niveau plasmatique du cortisol p ut être mis en relation avec des pathologies telles que des troubl s et modifications de l'hum ur, un altération des mécanismes de mémorisation entrainant des déficits cognitifs. Des expérimentations récentes confirment que les concentrations élevées de cortisol provoquent des altérations cérébrales au niveau neuronal. On sait également que le stress serait à l'origine d'une modulation de plusieurs aspects de la réponse cellulaire immunitaire. Ceci serait le résultat d'une perturbation des transferts de signaux entre le système nerveux central et le système immunitaire qui ont lieu en partie grâce au système hormonal.

[0005] Enfin, l'anxiété provoquée par le stress a des conséquences notamment sur le sommeil, dont le déficit participe à l'épuisement de l'organisme.

[0006] D'une manière générale, en tenant compte de la connaissance actuelle des mécanismes du stress, toute réflexion portant sur la protection de l'organisme contre les effets néfastes dus au stress peut donc s'orienter dans les directions suivantes :

- protéger les cellules et organes des excès de cortisol (neuro-protection);
- renforcer les défenses immunitaires (immuno-stimulation);
 - agir sur l'anxiété grâce à un effet calmant.

[0007] C'est l'objectif principal de l'invention, qui reconnaît l'importance de ce triple mécanisme, et qui propose à cet effet une composition ayant simultanément un effet calmant, régulateur des hormones du stress et immuno-stimulateur. La composition est caractérisée en ce qu'elle comporte:

- au moins un composant incluant notamment une combinaison d'acides linolélque et linolénique dans un ratio permettant de diminuer la production des hormones du stress;
- au moins un composant pris dans le groupe des flavonoïdes ; et
 - au moins un composant ayant des propriétés calmantes.

[0008] Des recherches récentes ont en effet mis en évidence des propriétés intéressantes des acides linoléiques et alpha-linoléniques sur la régulation des taux de cortisol. Selon ces études, il ne semble pas que la quantité d'acide linoléique et/ou linolénique ait en soi une influence bénéfique, mais plutôt le ratio entre ces deux acides. Cet effet bénéfique serait le résultat d'une meill ur bio-disponibilité cer bral d s principes actifs, ledit ratio étant capable de trav rser la barrière hé-

mato-encéphalique et d'augm nt r la fluidité membranaire (essentielle pour le fonctionnement du système

[0009] De préférence, les acid s linoléique et linolénique sont combinés selon une proportion pondérale respective de 58% et 13%.

nerveux).

[0010] De préférence encor , le composant comportant la combinaison d'acid linolénique et linoléique est de l'huile de noix. Ce produit naturel, facilement disponible, présente l'avantage de ne pas nécessiter de travaux de préparation ou de synthèse complexes.

[0011] On sait par ailleurs depuis longtemps que certains flavonoïdes (par exemple du ginseng comportant des ginsénosides et autres saponines) améliorent l'endurance physique et les capacités mentales à la fois chez l'homme et l'animal. Par exemple, les propriétés toniques du ginseng ont été étudiées sur différents paramètres tels que l'appétit, le sommeil, l'absence de mouvements d'humeur, l'efficacité au travail, ... etc. Le ginseng régule également les concentrations en corticostéroïdes, des études chez l'animal ayant montré que le ginseng diminuait les concentrations sanguines de cortisol. D'autres études ont montré son action immunostimulante. Ainsi, ces flavonoïdes possèdent en euxmèmes à la fois un effet calmant, régulateur des hormones du stress et immuno-stimulateur.

[0012] Enfin, certains extraits de plantes possèdent de manière connue une action calmante et sédative particulièrement intéressante. Ainsi en va t-il des extraits de houblon (Humulus Lupulu). Des études ont montré que ces extraits ont une activité antispasmodique sur différentes préparations de muscles lisses isolés et des propriétés sédatives conduisant à une amélioration de l'aptitude à faire face au stress et à la nervosité.

[0013] La composition de l'invention peut également contenir, comme composant ayant des propriétés sédatives, du tryptophane. L'utilisation de tryptophane résulte de l'observation des effets du 5-hydroxytryptophane (synthétisé dans l'organisme à partir du tryptophane) qui est un des proches précurseurs de la sérotonine. Celle-ci, présente au niveau du cerveau, des plaquettes sanguines et de l'appareil gastro-intestinal, permet la régulation de l'humeur, du comportement et du cycle du sommeil. Ainsi, le tryptophane et son métabolite sont en théorie capables d'apporter des effets thérapeutiques similaires, sans les effets secondaires. On sait en particulier que les personnes souffrant d'insomnies chroniques répondent bien au tryptophane lorsque ce demier est administré à faible dose de manière répétée.

[0014] De préférence, le tryptophane utilisé dans l'invention est apporté par une fraction de protéines de lait et représente un pourcentage pondéral de l'ordre de 3% de cette fraction.

[0015] Les différents éléments participant à la composition de l'Invention permettent ainsi d'aboutir au triple résultat recherché, les différents constituants agissant en combinaison et renforçant mutuell m nt l urs ffets. [0016] S lon une possibilité, la composition de l'invention comprend également de l'extrait d'althée (guimauve), contenant entre autres un substance ayant un effet immunostimulant (arabinogalactane).

[0017] La composition de l'inv ntion doit bien entendu être dosée pour une pris périodiqu calculée afin que le sujet puiss n ressentir les eff ts bénéfiques par obtention du triple effet précité. Ainsi, pour un usag quotidien la composition de l'invention comprend les proportions pondérales suivantes :

- 600 à 4000 mg d'huile de noix ;
- extrait de ginseng tel que la quantité en ginsenosides soit comprise entre 1 et 30 mg;
- 100 à 400 mg d'extrait de houbion ES;
- 40 à 1000 mg de fraction de protéines de lait.

[0018] Selon un dosage préférentiel, la composition est constituée de :

- 20 720 mg d'huile de noix;
 - 13 mg d'extrait de ginseng tel que la quantité en ginsenosides soit égale à 1,6 mg;
 - 150 mg d'extrait de houblon ES;
 - 40 mg de fraction de protéines de lait.

[0019] De plus, selon une possibilité, l'extrait d'althée est présent à hauteur de 10 mg.

[0020] Afin de faciliter l'absorption par le corps de ladite composition, différents conditionnements et véhicules sont proposés :

- gélules et capsules ;
- ampoules;
- microbilles;
- 35 produits de confiserie (par exemple des chocolats);
 - préparations pour boissons froides ou chaudes (par exemple des tisanes).

[0021] Des exemples précis en sont donnés dans la 40 suite.

1. Conditionnement par capsule

[0022] Chaque capsule est par exemple formée d'une enveloppe à base de gélatine, glycérol, amidon et de colorants, ladite enveloppe contenant :

- 360 mg d'huile de noix;
- 5 mg d'extrait d'althée ;
- 50 6,5 mg d'extrait de ginseng ;
 - 75 mg d'extrait de houblon;
 - 20 mg de protéines de lait riches en tryptophanes ;

et, comme excipients et agents technologiques :

- de la cire jaune d'abeille ;

5**5**

- de la lécithin d soja à raison d'environ 70 mg.

10

25

30

35

40

50

55

2. Conditionnement par ampoute

[0023] Selon la m^{*}me logique, une ampoule contient à titre d'exemple :

- 720 mg d'huile de noix;
- 10 mg d'extrait d'althée :
- 13 mg d'extrait de ginseng ;
- 150 mg d'extrait de houblon ;
- 40 mg de protéines de lait riches en tryptophanes ;

et, comme excipients et agents technologiques :

- du jus de fruit ;
- des ovophospholipides ; et
- des produits antioxydants.

3. Intégration à un chocolat

[0024] Enfin, un chocolat anti-stress peut être constitué de la manière suivante :

- sucre;
- pâte de cacao ;
- beurre de cacao ;
- poudre de noix en quantité correspondant à 720 mg d'huile de noix;
- 10 mg d'extrait d'althée;
- 13 mg d'extrait de ginseng ;
- 150 mg d'extrait de houbion :
- 40 mg de protéines de lait riches en tryptophanes ;

et, comme agents technologiques :

- de la lécithine de soja ; et
- des arômes.

[0025] Selon une variante, la composition de l'invention peut même être incorporée dans des huiles essentielles.

[0026] L'invention sera mieux comprise en référence à la figure 1, qui comporte un diagramme résumant d'une part les effets du stress sur l'organisme humain, ainsi que la nécessité de répondre à ces effets par trois types d'actions réalisés par la composition de l'invention. En somme, le stress peut être engendré lors de situations quotidiennes vécues par les patients, comme la peur, la douleur, une hypoglycémie engendrant comme mentionné auparavant une augmentation des taux des hormones du stress (notamment cortisol) dans le sang. Dans le cas où le stress se prolonge, le comportement du patient se modifie (fuite, agressivité, dépression) et ce dernier ressent en particulier des troubles de la mémoire et du sommeil. Enfin, une situation de stress prolongé conduit à une diminution des défenses immunitaires, et par consequent à une plus grande sensibilité aux infections.

[0027] Pour répondre aux effets néfastes d'une situa-

tion de stress et/ou troubles de la mémoire, le produit de l'invention exerce une action calmante (C) et de régulation des hormones du stress (R). Pour répondre aux troubles du sommeil. ladite composition exerc une action calmante (C). Enfin, la dernière action d'immunostimulation (I) permet de palier la diminution d s défenses immunitaires.

[0028] La présente invention a été d'crite au moyen d'un exemple de composition qui n'est nullement limitatif de l'invention. Celle-ci englobe au contraire les variantes qui sont à la portée de l'homme de l'art.

Revendications

- Composition anti-stress destinée à être incorporée dans des véhicules nutritionnels ou plus généralement assimilables par l'organisme humain, dans le but de lui procurer un triple effet calmant, régulateur des hormones du stress et immuno-stimulateur, caractérisée en ce qu'elle comporte :
 - au moins un composant incluant notamment une combinaison d'acides linoléique et linolénique dans un ratio permettant de diminuer la production des hormones du stress;
 - au moins un composant pris dans le groupe des flavonoïdes; et
 - au moins un composant ayant des propriétés calmantes.
- Composition anti-stress selon la revendication précédente, caractérisée en ce que les acides linoléique et linolénique sont combinés selon une proportion pondérale respective de 58% et 13%.
- Composition anti-stress selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le composant comportant la combinaison d'acides linolénique et linoléique est de l'huile de noix.
- 4. Composition anti-stress selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composant pris dans le groupe des flavonoïdes consiste en du ginseng, sous la forme de ginsenosides et autres saponines.
- Composition anti-stress selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le composant ayant des propriétés sédatives contient des extraits de houblon (humulus lupulu)
- Composition anti-stress selon l'une quelconque des revendications précédentes. caractérisée en ce que le composant ayant des propriétés sédatives contient du tryptophane.
- 7. Composition anti-stress selon la rev ndication pré-

20

45

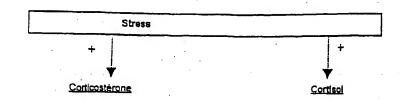
50

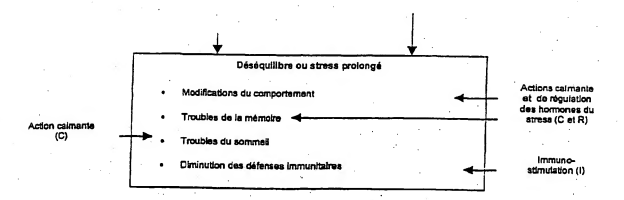
cédente, caract risée n ce que le tryptophane est issu d'une fraction de protéines de lait.

- Composition anti-stress selon la revendication précédent caractérisé en ce que le tryptophane de la fraction d protéines de lait représente un pourcentage pond ral de l'ordre de 3% de ladite fraction.
- Composition anti-stress seion l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend de l'extrait d'althée.
- 10. Composition selon l'une des revendications 7 à 9, caractérisée en ce qu'elle est dosée pour un usage quotidien selon les proportions pondérales suivantes :
 - 600 à 4000 mg d'huile de noix ;
 - extrait de ginseng tel que la quantité en ginsenosides soit comprise entre 1 et 30 mg;
 - 100 à 400 mg d'extrait de houblon ES;
 - 40 à 1000 mg de fraction de protéines de lait.
- 11. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce qu'elle est dosée pour un usage quotidien selon les proportions pondérales suivantes :
 - 720 mg d'huile de noix ;
 - 13 mg d'extrait de ginseng tel que la quantité 30 en ginsenosides soit égale à 1,6 mg;
 - 150 mg d'extrait de houblon ES ;
 - 40 mg de fraction de protéines de lait.
- Composition selon l'une des revendications 10 et 11, caractérisée en ce que l'extrait d'althée est présent à hauteur de 10 mg.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est incorporée dans les conditionnements suivants :
 - gélules et capsules ;
 - ampoules;
 - microbilles;
 - produits de confiserie, dont chocolats ; et
 - préparations pour boissons fraîches et chaudes, dont tisanes.
- 14. Capsule intégrant une composition anti-stress selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est formée d'une enveloppe à base de gélatine, glycérol, amidon et de colorants, ladite enveloppe contenant :
 - 360 mg d'huil de noix :
 - 5 mg d'extrait d'althé ;

- 6.5 mg d'extrait de ginseng ;
- 75 mg d'extrait de houblon ;
- 20 mg de protéin s de lait riches en tryptophan s;
- et. comme excipients et agents technologiques :
- de la cire jaune d'abeill ;
- de la lécithine de soja à raison d'environ 70 mg.
- 15. Ampoule intégrant une composition anti-stress selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisée en ce qu'elle contient :
 - 720 mg d'huile de noix :
 - 10 mg d'extrait d'althée;
 - 13 mg d'extrait de ginseng ;
 - 150 mg d'extrait de houblon;
 - 40 mg de protéines de lait riches en tryptophanes;
 - et, comme excipients et agents technologiques :
 - du jus de fruit ;
 - des ovophospholipides ; et
 - des produits antioxydants.
- 16. Chocolat intégrant une composition anti-stress selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisé en ce qu'il est constitué de :
 - sucre :
 - pâte de cacao ; .
 - beurre de cação ;
 - poudre de noix en quantité correspondant à 720 mg d'huile de noix;
 - 10 mg d'extrait d'aithée;
 - 13 mg d'extrait de ginseng ;
 - 150 mg d'extrait de houblon;
 - 40 mg de protéines de lait riches en tryptophanes;
 - et, comme agents technologiques :
 - de la lécithine de soja ; et
 - des arômes.
- 17. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée en ce qu'elle est incorporée dans des huiles essentielles.

Figure 1







RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la cemande EP 01 44 0050

Catégorie	Citation du document avec : des parties pertin	naication, en cas de besoin, entes	Revendo concer		CLASSEMENT DE LA DEMANDE (INLCI.7)
Х	SNYDER H.E., KWON T Utilization" 1987, VAN NOSTRAND US XP002172484 1460 * page 33 - page 34	.W.: "Soybean REINHOLD , NEW YORK D60 *	1,6		A23L1/30 A23L1/305 A61K31/20 A23G1/00
	<pre>* page 64 - page 66 * page 45; tableau 3</pre>				
Х	DE 40 29 549 A (TAN/ 28 mars 1991 (1991- * revendications: ex	03-28)	1-4,6	5,13	. *
X	PATENT ABSTRACTS OF vol. 004, no. 093 (5 juillet 1980 (1980	C-017),	1.6	, !	
. •	& JP 55 054883 Å (A 22 avril 1980 (1980 + abrégé +	SAMA KASEI KK),			Sac.
X	EP 0 896 797 A (MAN) 17 février 1999 (199 * exemple 1 *	DA FERMENTATION CO L 99-02-17)	.TD) 1-3,	6,13	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL7)
A	US 4 621 137 A (MIY. 4 novembre 1986 (19 * exemple 10 *		16		A61K A23L A23G
A	US 5 922 704 A (BLA 13 juillet 1999 (19				·
		-/			
		·			
Lepr	ésent rapport a été établi pour tou				
	LA HAYE	Date d'achèvement de la recherd		Len	retre, F
X: par Y: par auti	LA HATE ATEGORIE DES DOCUMENTS CITE liculierement pertinent en combinasion e document de la même calégorie en-plan technologique	S I theorie or E: document date de di avec un D: cité dans L: cité pour	u principe à la bit it de brevet anté lépôt ou après ci it à demande d'autres raisons	see de f rieur, mi ette daté	nvention sus publié à la



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 01 44 0050

atégone	Citation du document avec des parties perti	indication, en cas de besoin. nentes	Reventication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.C1.7)	
DATABASE MEDLINE en ligne! AN-2000227059, 7 juillet 2000 (2000-YEHUDA ET AL.: "Fatty acid mixture counters stress changes in cortisol. cholesterol and impair learning" XP002172485 * abrégé * & INTERNATIONAL JOURNAL OF NEUROSCIE vol. 101, no. 1-4, 2000, pages 73-87			1		
	GORDON AND BREACH., ISSN: 0020-7454	US Pages 75 67,		· ·	
	y.			•	
	•	6			
	e e			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL7)	
	•				
			·		
				•	
				· ·	
	:				
Le pre	isent rapport a été établi pour to	utes les revendications			
1	ueu de la rechardhe	Date d'achèvement de la recherche	' 	Example et al.	
	LA HAYE	19 juillet 2001	Lepr	retre, F	
X : parti Y : parti autre	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T: théone ou principe à la base de l'invention E: document de brevet anténeur, mais publie à la date de dépôt ou après cette date Y: particulièrement pertinent en combinaison avec uri A: arrière document de la même catégorie L: cité pour d'autres raisons L: cité pour d'autres raisons				

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 01 44 0050

La présente annexe indique les membres de la tamilie de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de cecherche européenne vise ci-dessus.

Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des prevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatil et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des prevets.

19-07-2001

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
DE 4029549 A	28-03-1991	JP 2006197 C	11-01-1996
		JP 3224443 A	03-10-1991
		JP 7022495 B	15-03-1995
		JP 3272663 A	04-12-1991
÷ **		JP 8032233 B	29-03-1996
•	•	JP 2006189 C	11-01-1996
	•	JP 3103143 A	30-04-1991
		JP 7022493 B	15-03-1995
•	•		
		•	11-01-1996
		JP 3112446 A	14-05-1991
•	•	JP 7022494 B	15-03-1995
	• •	AU 630737 B	05-11-1992
		AU 6254990 A	01-08-1991
		CH 680334 A	14-08-1992
		DE 4029550 A	28-03-1991
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		DE 4029551 A	28-03 - 19 9 1
		DE 4029552 A	28-03-1991
	•	FR 2652235 A	29-03-1991
•		FR 2663203 A	20-12-1991
		GB 2236655 A.	B 17-04-1991
•		GB 2265072 A,	B 22-09-1993
		HK 2494 A	21-01-1994
•		HK 67494 A	22-07-1994
		IL 95534 A	25-01-1994
		IT 1243432 B	10-06-1994
•		KR 9307535 B	12-08-1993
		SG 3494 G	15-04-1994
		AU 630739 B	05-11-1992
•		AU 6255290 A	03-11-1992
		CH 680333 A	
			14-08-1992
		FR 2663204 A	20-12-1991
		GB 2265073 A,	
		HK 67294 A	22-07-1994
	•	IL 95535 A	27-02-1994
		IT 1243437 B	10-06-1994
	~	KR 9307475 B	11-08-1993
		AU 630738 B	05-11-1992
		AU 6255190 A	21-03-1991
	•	CH 680256 A	31-07-1992
•		IL 95532 A	25-01-1994
	•	IT 1245842 B	25-10-1994
		AU 630736 B	05-11-1992
		AU 6255090 A	28-03-1991
		CH 680636 A	15-10-1992
· ·		FR 2663202 A	20-12-1991
		GB 2265074 A.	B 22-09-1993

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des prevets, Nc. 12/82

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 01 44 0050

La présente annexe indique les membres de la tamille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche europeenne visé ci-dessus.
Lesdits members sont contenus au fichier informatique de l'Office europeen des brevets à la date du
Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

19-07-2001

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication
DE 4029549	Α .		HK IL IT KR	67394 A 95533 A 1243416 B 9307476 B	22-07-1994 25-01-1994 10-06-1994 11-08-1993
JP 55054883	A	22-04-1980	JP JP	1426469 C 62032911 B	25-02-1988 17-07-1987
EP 0896797	A	17-02-1999	AU JP CN WO	3359897 A 2979432 B 1198662 A 9801042 A	02-02-1998 15-11-1999 11-11-1998 15-01-1998
US 4621137	A	04-11-1986	JP JP JP FR KR	1646542 C 3006783 B 59118053 A 2538395 A 9201556 B	13-03-1992 30-01-1991 07-07-1984 29-06-1984 18-02-1992
US 5922704	Α	13-07-1999	AUC	UN .	

S PN=EP 1198995

S2 1 PN=EP 1198995,

T2/5/ALL

2/5/1

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

014565029

WPI Acc No: 2002-385732/200242

XRAM Acc No: C02-108710

Anti-stress composition designed to be administered using nutritional vehicle, comprises combination of linoleic and linolenic acid reducing stress hormones production, flavonoid-type component and sedative-type

Patent Assignee: LAB SCHWARTZ ROBERT (SCHW-N); SCHWARTZ LAB ROBERT SARL

(SCHW-N)

component

Inventor: ANTON J; CHANTEREAU S; SCHWARTZ R; ANTON J C

Number of Countries: 097 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

FR 2815227 A1 20020419 FR 200013298 A 20001017 200242 B

EP 1198995 A1 20020424 EP 2001440050 A 20010227 200242

WO 200232234 A1 20020425 WO 2001FR3225 A 20011017 200242

AU 200210666 A 20020429 AU 200210666 A 20011017 200255

Priority Applications (No Type Date): FR 200013298 A 20001017

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

FR 2815227 A1 9 A23L-001/30

EP 1198995 A1 F A23L-001/30

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT

LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI TR

WO 200232234 A1 F A23L-001/30

Designated States (National): AE AG AL AM AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CN
CO CR CU CZ DM DZ EC EE GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ
LC LK LR LS LT LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ PH PL RO RU SD SG SI SK
SL TJ TM TT TZ UA UG UZ VN YU ZA ZW

Designated States (Regional): EA GH GM KE LS MW MZ OA SD SL SZ TZ UG ZW AU 200210666 A A23L-001/30 Based on patent WO 200232234

A61K-031-352 File Segment: CPI

?











Guided Search

new search favorites settings order

Dynamic Search: Derwint World Patents Index

■ Records for: EP 1198995

save as alert...

save strategy only...

Output 🚱

Format: Full Record

Output as: Browser

display/send

Modify & select

refine search

back to picklist

Records of 1 In full Format

 \square 1.

3/19/1 DIALOG(R)File 351: Derwent WPI (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

014565029

WPI Acc No: 2002-385732/200242

XRAM Acc No: C02-108710

Anti-stress composition designed to be administered using nutritional vehicle, comprises combination of linoleic and linolenic acid reducing stress hormones production, flavonoid-type component and sedative-type component

Patent Assignee: LAB SCHWARTZ ROBERT (SCHW-N); SCHWARTZ LAB ROBERT SARL (SCHW-N)

Inventor: ANTON J; CHANTEREAU S; SCHWARTZ R; ANTON J C

Number of Countries: 097 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No Kind Applicat No Date Kind Date Week FR 2815227 A1 20020419 FR 200013298 20001017 . A 200242 B EP 1198995 A1 20020424 EP 2001440050 Α 20010227 200242 WO 200232234 WO 2001FR3225 A1 20020425 Α 20011017 200242 AU 200210666 Α 20020429 AU 200210666 Α 20011017 Priority Applications (No Type Date): FR 200013298 A 20001017 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

FR 2815227 A1 9 A23L-001/30

EP-11-98999 Al F A23L-001/30

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI TR

WO 200232234 A1 F A23L-001/30

Designated States (National): AE AG AL AM AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CN CO CR CU CZ DM DZ EC EE GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ PH PL RO RU SD SG SI SK SL TJ TM TT TZ UA UG UZ VN YU ZA ZW

Designated States (Regional): EA GH GM KE LS MW MZ OA SD SL SZ TZ UG ZW AU 200210666 A A23L-001/30 Based on patent WO 200232234

Abstract (Basic): FR 2815227 A1

NOVELTY - Anti-stress composition designed to be incorporated in food or, more generally, assimilable by human body, to produce triple effect of sedation/stress hormone regulation/immunostimulation, contains at least one component including linoleic and linolenic acids at ratio reducing stress hormones production, at least one component of flavonoid type, and at least one sedative-type component.

DETAILED DESCRIPTION - INDEPENDENT CLAIMS are included for

(1) capsule containing anti-stress composition as claimed, and consisting of shell made of gelatin, glycerol, starch and colorants, containing 360 mg of walnut oil, 5 mg of marshmallow extract, 6.5 mg of ginseng extract, 75 mg of Humulus lupulu extract and 20 mg of milk proteins rich in tryptophanes, and, as technological agents and

- excipients: yellow beeswax and soya lecithin up to 70 mg;
- (2) ampoule containing anti-stress composition as claimed, comprising 720 mg of walnut oil, 10 mg of marshmallow extract, 13 mg of ginseng extract, 150 mg of extract of Humulus lupulu, 40 mg of milk proteins rich in tryptophanes, and, as technological agents and excipients, fruit juice, ovophospholipids and antioxidants; and
- (3) chocolate containing anti-stress composition as claimed, comprising sugar, cocoa paste, cocoa butter, walnut powder in amount corresponding to 720 mg of walnut oil, 10 mg of marshmallow extract, 13 mg of ginseng extract, 150 mg of extract of Humulus lupulu, 40 mg of milk proteins rich in tryptophanes, and, as technological agents, soya lecithin and aromatizers.

ACTIVITY - Relaxant.

USE - To protect human body against the effects of prolonged stress, including secretion of stress hormones such as cortisol and corticosterone.

ADVANTAGE - Triple effect of sedation, stress hormone secretion control and immunostimulation is achieved using easily administered natural components.

pp; 9 DwgNo 0/1

Technology Focus:

TECHNOLOGY FOCUS - FOOD - Preferred Composition: Linoleic and linolenic acids are combined in proportions 58 wt.% and 13 wt.%, respectively. The daily dose of composition comprises 600-4000 (preferably 720) mg of walnut oil, extract of ginseng in such amount (preferably 13 mg) as to ensure content of ginsenosides 1-30 mg (preferably 1.6 mg), 100-400 mg (preferably 150 mg) of Humulus lupulu extract and 40-1000 mg (preferably 40 mg) of milk proteins fraction. The composition also contains marshmallow extract.

Preferred Components: Component providing required combination of linolenic and linoleic acid is a walnut oil. Component selected from flavonoids group consists of ginseng, in form of ginsenosides and other saponins. Component having sedative properties contains Humulus lupulu extract and/or tryptophane, present in fraction of milk protein in amount 3 wt.%.

Preferred Product: The composition is incorporated in capsules, ampoules, microspheres, confectionery products such as chocolates, and preparations for making cold and hot drinks, e.g. herbal teas.

Title Terms: ANTI; STRESS; COMPOSITION; DESIGN; ADMINISTER; NUTRIENT; VEHICLE; COMPRISE; COMBINATION; LINOLEIC; LINOLENIC; ACID; REDUCE; STRESS; HORMONE; PRODUCE; FLAVONOID; TYPE; COMPONENT; SEDATIVE; TYPE; COMPONENT Derwent Class: B07; D13

International Patent Class (Main): A23L-001/30

International Patent Class (Additional): A23G-001/00; A23L-001/305;
 A61K-031/20; A61K-045/06; A61P-025/22; A61K-031-201; A61K-031-202;
 A61K-031-352

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B01-D02; B04-A08C2; B04-A10; B04-C02B; B04-N02; B05-B01P; B10-E04C; B14-J01B2; B14-J01B4; D03-D02; D03-E07; D03-H01G; D03-H01T2

Chemical Fragment Codes (M1):

- *01* M423 M431 M782 M904 M905 M910 R01863-K R01863-M
- *02* M423 M431 M782 M905 P447 P448 RA0FEQ-K RA0FEQ-T RA0FEQ-M
- *03* M423 M431 M782 M904 M905 R24033-K R24033-M
- *04* M423 M431 M782 M905 P447 P448 RA00GT-K RA00GT-T RA00GT-M
- *05* M423 M431 M782 M905 RA0L62-K RA0L62-M

Chemical Fragment Codes (M2):

06 B415 B701 B713 B720 B815 B831 C108 C810 H1 H181 H4 H402 H482 H8 K0 L7 L722 M210 M211 M273 M283 M312 M313 M321 M332 M342 M343 M383 M392

- M411 M431 M510 M520 M530 M540 M640 M782 M904 M905 RA00JW-K RA00JW-M *07* H4 H403 H483 H8 M280 M313 M321 M332 M343 M383 M391 M416 M431 M620 M782 M904 M905 M910 R00113-K R00113-M
- *08* H% H723 J0 J011 J1 J171 M225 M231 M262 M281 M320 M416 M431 M782 M904 M905 M910 R01269-K R01269-M R14106-K R14106-M
- *09* H7 H722 J0 J011 J1 J171 M225 M231 M262 M281 M320 M416 M431 M782 M904 M905 M910 R00206-K R00206-M R14105-K R14105-M

Chemical Fragment Codes (M5):

10 M431 M782 M904 M905 P447 P448 RAOUW2-K RAOUW2-T RAOUW2-M
Derwent Registry Numbers: 0113-U; 0206-U; 1269-U; 1863-U
Specific Compound Numbers: R01863-K; R01863-M; RAOFEQ-K; RAOFEQ-T; RAOFEQ-M; R24033-K; R24033-M; RAOOGT-K; RAOOGT-T; RAOOGT-M; RAOL62-K; RAOL62-M; RAOOJW-K; RAOOJW-M; ROO113-K; RO0113-M; R01269-K; R01269-M; R14106-K; R14106-M; R00206-K; R00206-M; R14105-K; R14105-M; RAOUW2-K; RAOUW2-T; RAOUW2-M

Key Word Indexing Terms:

01 107779-0-0-0-CL 96082-0-0-0-CL 95972-0-0-0-CL 200757-0-0-0-CL 228293-0-0-0-CL 99222-0-0-0-CL 490-0-0-0-CL 99436-0-0-0-CL 7434-0-0-0-CL 92263-2-0-0-CL

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2002 Thomson Derwent. All rights reserved.

©1997-2002 The Dialog Corporation -